# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

## **Patent Abstracts of Japan**

PUBLICATION NUMBER

02172157

**PUBLICATION DATE** 

03-07-90

APPLICATION DATE

26-12-88

APPLICATION NUMBER

63326194

APPLICANT:

TOSOH CORP:

INVENTOR:

MATSUBA TAKAO;

INT.CL.

H01M 4/02 H01M 10/40

TITLE

CONDUCTIVE POLYMER POSITIVE

**ELECTRODE BATTERY** 

(沢中R<sub>1</sub> およびR<sub>2</sub> は同じでも発せっていてもよく水素または炭出数1~12のアルキル基を表し、R<sub>1</sub> あるいはR<sub>2</sub> が水素の場合には、他の何らかの世ほ成分または金属とカルボン酸塩を形成していてもよい。n は2~100をしめす。)

ABSTRACT :

PURPOSE: To obtain a battery having high energy density and small capacity change without consumption of the electrode by using an aniline family polymer represented by a specific formula as the positive electrode.

CONSTITUTION: An aniline family polymer represented by the general formula I is used as a positive electrode. In the conductive polymer used as the positive electrode, the dopant forms covalent bond with the conductive polymer itself and does not move within the conductive polymer in connection with oxidation- reduction. A paired ion of an anion forming covalent bond with the conductive polymer, that is, a cation moves within the conductive polymer in connection with oxidation-reduction of the conductive polymer. When a battery is assembled by using lithium as the negative electrode and an electrolyte containing a lithium salt, the moving species attendant on cell reaction is only a lithium ion, and no electrolyte is consumed. The battery having high energy density and small capacity change is obtained.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

THIS PAGE BLANK (USPTO,

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-172157

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月3日

H 01 M 4/02

C Z 8939-5H 8222-5H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

会発明の名称 導電性高分子正極電池

②特 顧 昭63-326194

②出 願 昭63(1988)12月26日

⑫発 明 者 岡 田 昌 樹 山口県徳山市大字久米347-26

回発 明 者 毛 利 隆 山口県新南陽市土井 2 丁目15番 4 −404号

⑩発 明 者 松 葉 隆 雄 山口県新南陽市大字富田2591番地

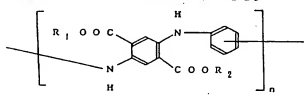
⑪出 願 人 東ソー株式会社 山口県新南陽市大字富田4560番地

#### 明 知 普

1. 発明の名称

办 出性高分子正極 出池

- 2. 特許期次の範囲
- (1) 下記一般式で表されるアニリン系重合体を正極として用いることを特徴とする電池。



(式中 R <sub>1</sub> および R <sub>2</sub> は同じでも異なっていてもよく水光または炭光数 1 ~ 1 2 のアルキル基を送し、 R <sub>1</sub> あるいは R <sub>2</sub> が水岩の場合には、他の何らかの塩基成分または金属とカルボン酸塩を形成していてもよい。 n は 2 ~ 1 0 0 をしめす。)

3. 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野) 本党明は導出性高分子を正極として用いる迅池に関するものであり、詳しくは新規なアニリン系連合体を正接として用いる迅池に関するものである。専出性高分子を用いる迅池は、高エネルギー密度、高出力、小型軽量、新型及び形状任意性が可能な二次電池として注目を集めている。

#### (従来の技術)

イオンドーピング法によりポリアセチレンの専 心性が苦しく上界することが見出されて以来、各 経のイオンドーパント型専心性高分子が提案され ている。

これらの専出性高分子は、単に専出性を示すということだけではなく、専出性高分子の酸化、還元に基づくアニオン、カチオンなどのドーパントの出入りにより、化学ポテンシャルが変化する機能をもつことから電池電磁などへの応用が提案されている。

上記イオンドーパント型導電性高分子における 電気化学反応は、電腦と電解質の界面でイオンと 出子を交換、接合する反応であるが、一般的に専 出性高分子の酸化超元反応に対応してドーパント イオンを出解質から受け取り、また、出解質へ放 出する性質をもつ、いわゆる移動ドーパント型の 毎出性高分子が知られている。

していてもよい。nは2~100をしめす。) で表されるアニリン系近合体を正極として用いる ことを特徴とする批池である。

以下、本苑明を具体的に説明する。

第1 図に本発明の低池の正極として用いる点紙 性高分子のレドックスモデルを、第2凶に無機で ニオンをドーパントとする従来の移動ドーパント 盟導電性設分子のレドックスモデルを各々示す。 一般の移動ドーパント型遊出性高分子は、第2図 に示すとおり導出性高分子の酸化退元に伴い、ド - パントであるアニオンが専電性高分子内を出入 りするものであり、一方、本苑明の電池の正極と して用いる海電性高分子は、第1回に示すとおり ドーパントが避免性高分子自体に共有結合されて おり、酸化湿元に伴い導化性高分子内を移動する ことができないため、導電性高分子の酸化温元に 伴い専出性高分子自体に共有結合されたアニオン の対イオン、すなわちカチオンが複電性高分子内 を出入りするようになる。このように、本発明の 電池の正照として用いる導電性高分子は、移動ド

(危明が解決しようとする無道)

本発明の目的は、電解被を消費せず、高エネルギー密度で容量の変化の少ない電解被非消費型の二次電池を提供することにある。

#### (課題を解決するための手段)

本免明者らは上記舞道を解決するために災意検 封を行った結果、新規なアニリン系重合体を正極 に用いることにより電解被非消費製の電池が得ら れることを見出だし本発明を完成するに至った。 すなわち本発明は、一般式

(式中 R 1 および R 2 は同じでも異なっていてもよく水衆または炭紫数 1 ~ 1 2 のアルキル基を装し、 R 1 あるいは R 2 が水紫の場合には、他の何らかの塩基成分または金属とカルボン酸塩を形成

ーパント想好出性高分子とは明確に異なるレドックス機構を示すものである。このことから、本発明の電池は、例えばリチウムを負極とし、リチウム塩を含む世解液を用いて電池を構成すれば、電池反応に伴う移動種はリチウムカチオンのみとなり、従って世解液非消費型の電池となるので、電池の容量の変化が抑制された高エネルギー密度の電池となる。

本発明の電池の正極を構成するアニリン系重合 体は、例えば一般式

でおされるジアルキルスクシニルスクシナートと

#### 特開平2-172157(3)

フェニレンジアミンまたはフェニレンジアミン塩をメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミドなどの溶媒中で、0~溶媒の沸点の温度範囲で30分~24時間程度反応させて得た堆合体をクロラニルなどの酸化剤を用いて酸化することにより得ることができる。

この重合体はジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどの有機溶媒に可溶であり、運にカリウム塩、ナトリウム塩などの中和塩の壁にすることで水溶性ともなるために、キャスティング法、スピンコーティング法などの方法で得吸化でき、容易に成型加工性を改多することができる。

本発明の代池の代極としてはアルカリ金属、アルカリ金属合金、アルカリ金属インターカレート型無機化合物、導能性高分子などを用いることができる。例えば、アルカリ金属合金としてはLI/AI合金。Li/Ig 合金、Li/Zn 合金、Li/Cd 合金、Li/Sn 合金、Li/Pb 合金及びこれらの合金に用いられたア

アンモニウム塩はそれぞれ単独または2種類以上 混合して用いることも可能で、さらにアルカリ金 風塩とアルキルアンモニウム塩をそれぞれ混合し て用いることもできる。

本発明の二次電池の化解液に用いる溶越は、用いる負極により適宜選択されるが、通常、水、存機溶媒、有機系関体化解質、有機溶媒としてはニトリル類、パロゲン化ペンゼン類、芳香族エーテル類、スルホラン類、カーボネート類、脂肪環ズエーテル類、ラクトン類、リン酸エステル類などを例示することができる。これらの溶媒は、単独又は2種類以上混合して用いてもよい。

#### (実施例)

以下、実施例により本発明を更に詳細に述べるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1,比較例1 [正極の作製] ルカリ企風を含む3種以上企風からなる合金など を挙げることができる。

また、水発明の電池は電解液非滑費型の電池で あるために、必要電解液量は電解液消費型の二次 電池に比べて少量でよく、電解液に用いる電解質 としては、アルカリ企風塩、アルキルアンモニウ ム塩を挙げることができる。ここで、アルカリ金 城塩のアルカリ金銭としてはLI、Na、K などが帯 けられ、その代表的な光解質としてはLICIO』。 LIBF4 . LIPF6 . LICF3 SO3 . LIASF 6 . LISEF6. 1.1B ø』(但し、øはアルキル茲又はアリール茲) NaBF<sub>4</sub> . NaPF<sub>6</sub> . NaAsF<sub>6</sub> . KAsF<sub>6</sub> などを例示す ることができる。またアルキルアンモニウム塩の 代表的なものとしては、そのカチオン成分が  $n - (C_x H_{2x+1}) 4 N^+, i - (C_x H_{2x+1})$ 4 N \* (x は 1 以上の整数) であり、アニオン成 5) 10 , C10 4 - . BF4 - . PFG - . CF3 SO3 - . ASF g 、SbF g 、B ø g (但し、øはアル キル丛又はアリール基)であるものなどを挙げる ことができる。また、アルカリ金属塩とアルキル

火施例1として、

で示されるアニリン系 重合体をジメチルアセトアセドに溶解し、白金ブレート上に被覆した。次にその白金ブレートを試験極とし、対極に白金灰、参照電極に飽和カロメル電極を用いて、塩化カリウムを 1 moi/dm<sup>3</sup> 含む水溶液中でサイクリクポルクンメトリーを行った。その結果を第3 図の実際に分子量:10000) の20重量 38 水溶液中で開係にサイクリクポルクンメトリーを行った。その結果を第4 図の実際に示す。

比較例 1 として、アニリンを 1 . O mol/dm <sup>3</sup> 含む、 2 . O mol/dm <sup>3</sup> 滚成の塩酸水溶液を用いて、 0 . 1 mAの定電流で電解酸化血合を行い、塩酸の C l <sup>-</sup> イオンをドーパントとする海電性のポ

### 特開平2-172157(4)

リアニリンを得た。このポリアニリンを試験極に 川い、実施例1と同様の条件でサイクリックポル タンメトリーを行なった。その結果を第3図の被 段、第4図の波線に示す。

#### [電池の構成]

前記のアニリン系型合体被型電極(アニリン系 重合体 1 8 mg)を減圧下80℃で24時間乾燥

皮の高いものであった。 更に放出における出圧形状は平坦性に優れ、容益の変動はほとんど見られなかった。

#### 谷片例 1

参考例 1 として、本発明で用いたアニリン系近合体が、エレクトロクロミック表示光子としても有用であることを示す。実施例 1 で得たアニリン系近合体をジメチルアセトアミドに溶解し、自金板 3 cm² に被買した。その自金板を正極に、18 cm² の自金板を負極にして1. 0 mol/dm³ 減度の塩酸水溶液中で約 1 V の電圧を印加したところ、近合体溶膜は淡黄色~濃質色に変化した。この可逆的な変化は繰返し可能であった。

### (発明の効果)

以上述べたとおり、本発明は新規なアニリン系 重合体を正極に用いることを特徴とする電池であ り、この電池は高エネルギー密度で容量の変動が 少ないものである。 更に本発明の電池は、高出力、 した後、これを正版として川い、負極にはリチウム流(厚さ 0. 2 mm)から切り抜いたリチウム庁を用い、電解液には、プロピレンカーボネートの過塩素酸リチウム 1 mol/dm<sup>3</sup> 溶液を用いて、断面低 1 cm<sup>2</sup> の第5図に示す電池を得た。

北池の構成は、容器底部に設置した自金からなる正確集出用メッシュ6上に正極5を入れ、その上に電解液を含設させたポリプロピレン製のセパレーケー4を重ね、その上に負極3を重ねて最後に自金からなる負極集電メッシュ2を重ねて、テフロン製の容器8を締めつけて電池を作列した。

#### [抗池特性評解]

上記のように作残した電池の関回路電圧は、3.0 Vであった。この電池を用いて、0.2 mMの一定電流で電池電圧が1.5 V~3.0 Vの範囲で光放電を経路した。その結果、電池の光放電は致100回サイクル可能であった。また、この電池の平均放電電圧は約2.8 V、放電容量は正極追過あたり約240Wh/kgでエネルギー密

小型怪量、問題及び形状任意性が可能なものとなる。

#### 4. 図面の簡単な説明

第 1 図は本発明の電池の正極に用いる専電性高 分子のレドックスモデルを示す図である。

第 2 図は移動ドーパント型専電性高分子のレドックスモデルを示す図である。

第3 図は実施例 1 及び比較例 1 で用いた遊池性 高分子の塩化カリウム水溶液中でのサイクリック ボルタモグラムを示す図である。

第4図は実施例1及び比較例1で用いた専電性 高分子のポリスチレンスルホン酸カリウム水溶液 中でのサイクリックボルタモグラムを示す図である。

第5図は実施例において作製した、本発明の電池の一実施態様を示す断面観略図である。

bat die .

1 … 負展用リード線 2 … 負属集電用メッシュ 3 … 負極 4 … セパレーター

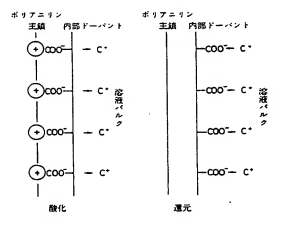
### 特開平2-172157(5)

6…正極集電川メッシュ

7 … 征極用リード線 8 … 容器

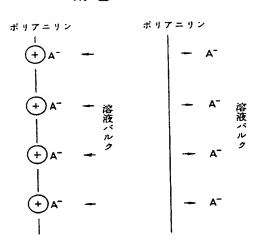
を示す。

### 第 | 図

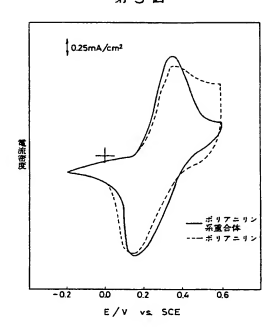


東ソー株式会社 特群出颇人

# 第 2 図

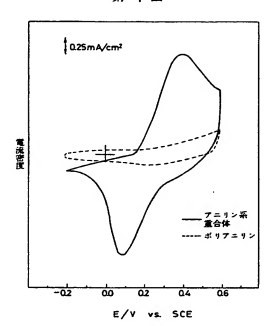


### 第3図



# 特開平2-172157(6)

第 4 図



**河 5 区** 

